POWERED BY Dialog

New selective herbicide pyrazole derivs. - partic. active against perennial weeds e.g. flat stage Patent Assignee: NISSAN CHEM IND LTD

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week []	Гуре
JP 60016974	A	19850128	JP 83124904	A	19830709	198510 E	3

Priority Applications (Number Kind Date): JP 83124904 A (19830709)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
JP 60016974	A		15		

Abstract:

JP 60016974 A

New cpds. are of formula (I). In (I), X is oxygen or nitro; Y is H, lower alkyl or halo; Z is 1-7C lower alkyl opt. substd. by hydroxy, acetyloxy, benzoyloxy, phenoxy or methanesulphonyl; 3-6C alkenyl opt. substd. by halo, phenyl or lower alkoxycarbonyl; propargyl; cyanomethyl; phenyl opt. substd. by halo; -C(R)HC(O)A; R is H, lower alkyl, phenyl or cyano; A is phenyl opt. substd. by halo or lower alkyl; lower alkoxy; opt. substd. by lower alkyl or phenyl; or lower alkyl. Prepn. of (I) comprises reacting cpd. of formula (III) with cpd. Hal-Z, or reacting cpd. of formula (IV) with cpd. HO-Z.

USE/ADVANTAGE - (I) exhibits high herbicidal effect partic. against perennial weeds such as flat stage, and has no phytotoxicity to paddy rice, corn, soybean, etc.

Derwent World Patents Index © 2001 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 4232853





(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭60—16974

⑤ Int. Cl.⁴C 07 D 231/20A 01 N 43/56

識別記号

庁内整理番号 6779—4C 7215—4H ③公開 昭和60年(1985) 1 月28日発明の数 4

審査請求 未請求

(全 15頁)

⑤ピラゾール誘導体、その製造方法および選択
性除草剤

②特 願 昭58-124904

②出 願 昭58(1983)7月9日

⑩発 明 者 田中規生

船橋市坪井町722番地1日産化 学工業株式会社中央研究所内

⑦発 明 者 谷口政和

船橋市坪井町722番地1日産化 学工業株式会社中央研究所内

⑦発 明 者 馬場正紀 船橋市坪井町722番地1日産化 学工業株式会社中央研究所内

⑫発 明 者 猪飼隆

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡 1470日産化学工業株式会社生物 化学研究所内

⑫発 明 者 繩巻勤

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡 1470日産化学工業株式会社生物 化学研究所内

⑪出 願 人 日産化学工業株式会社

東京都千代田区神田錦町3丁目 7番地1

最終頁に続く

明 細 看

1. 発明の名称

ピラソール誘導体、その製造方法および選択性 除草剤

2. 特許請求の範囲

(1)一般式(1):

悲を・ブロパギル夢を・シアノメチル夢を・ハログン原子で世換されてもよいフェニル 夢を・~CHCA 巻(ただし・式中、R は水米原

子, 低級アルキル基, フェニル基またはシアノ港を示し、 A はヘロゲン原子または低級アルキル基で微換されてもよいフェニル基を、低級アルキル基をで微換されてもよいでは、またはフェニル基で微換されても示す。)を、または、基を示す。〕

で殺されるピラゾール誘導体。

(2) 次 式 (11):

で袋される化合物と、

一般式(II):

HeL-Z (II)

で表される化合物とを反応させることを特徴 とする

- 3 -

アセチルオキシ基・ペングイルオキシンとはメタンスルホニールをはメタンスをは、カーカーのでは、カーカーのでは、カーカーのでは、カーカーのでは、カーカーのでは、カーカーのでは、カーカーのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートのでは、カートをは、カートのでは、カートをは、カート

級アルキル番・フェニル基またはシアノ基を示し、Aはハロゲン原子または低級アルキル番を、低級アルキル基を、低級アルキル基またはフェニル基で催失されてもよいアミナを、または低級アルキル基を示す。)をまたは、または、基を示す。〕

で
 で
 お
 さ れ る 化 合 物 と を 反 応 さ せ る こ と を 特 徹 と す る

一般式(I):

一般式(1):

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\$$

〔式中、 X 、 Y 、 Z は前配と同じ意味を表す〕 で表されるピラゾール誘導体の製造方法。

(3) 次 式 (N):

で表される化合物と、

一般式(V):

RO-Z (V)

〔式中, x は塩素原子またはニトロ基を、 Y は水米原子, 低級アルキル基またはハロゲン原子を示し、Holは塩素原子または臭米 原子を示す。 2 はハロゲン原子, 水酸基,

〔式中, X, Y, Zは前配と同じ意味を扱す。〕 で表されるピラゾール勝導体の製造方法。 (4) (4)

たは低級アルコキシカルボニル基で置換されてもよい炭素数3~6のアルケニル基を、ブロパギル基を、シアノメチル基を、ハロゲン原子で置換されてもよいフェニル基を、-CHQA 基(ただし、式中、R は水素原子、低R O

級アルキル基・フェニル基またはシアノ基を示し、Aはハロゲン原子または低級アルキル基で微換されてもよいフェニル基を、低級アルキル基またはフェニル基で微換されてもよいてミノ基を、または低級アルキル基を示す。)を、または、基を示す。〕

で 表されるピラゾール誘導体の 1 種または 2 種以上を有効成分として含有することを特徴とする選択性除草剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般式(1):

- 7 -

よいフェニル遊を、低級アルコキシ基を、低級アルキル盗またはフェニル遊で酸換されてもよいて、となるない。 または低級アルキル基を示す。 〕 一次される新規ピラゾール誘導体、その製造方法、および酸誘導体の1種または2種以上を有効成分として含有する選択性除草剤に関するものである。

上記一般式(I) で表されるピラゾール 誘導体(以下,本発明化合物という。)は、除草剤有効成分化合物として有用で、雑草を白化せしめ枯死に至らしめる特徴を有し、特に従来水田における難防除雑草に対しても、彼めて少量施用で強力な殺草力を有している。

従来、ピラゾール誘導体としては、数多くの化 合物が知られており、これらの中で、すでに水 田用除草剤として実用化され、市販されている ものとして、下配構造式で表されるピラゾレー ト(一般名)がある。

近年、水稲栽培において田徹前後の時期に1回

の薬剤散布で全維草を完全に防除する試みが積々の単剤または混合剤でなされているが、除草効果は極めて不充分であり、したがって無理に1回だけの処理で効果を得る場合には単位面積当りの投下薬量は多数を要するととなる。

とのような上配の問題を解決するために、極めて低楽量で、且つ広範囲の雑草に有効な一回処理用除草剤の出現が待望されているのが現状である。

本発明者らは、独々検討を重ねてきた結果、広範囲の維草に効力を示し、更にこれらの維草のなかない。のなかでも、従来特に防かが困難であり有効なり、クロが皆無に近かったメガカの高いである。なり、本発明とおいり効果も有するとのである。

本発明化合物は前配の如く一般式 (1):

- 11 -

される化合物のピラゾール瑕の3位がすべて CH。基のみである。

また、上記の特公昭 5 4 - 5 6 6 4 8 号公報に 記載されているピラゾール誘導体は、上記式(1) で表される化合物のピラゾール環の 3 位がほと んど低級アルキル基であり、 5 位の憧換基が OH、 BH、その塩または特定の有機酸とのエステルで ある。とのなかで、 3 - 位が水衆原子である場合は下記に示す如く、一例のみが実施例として 具体的に記載されているだけである。

しかし、この化合物 B は、上配の特公昭 5 4 - 5 6 6 4 8 号公報の生物試験データの配載からも明らかな如く市販の前配化合物 A に比べても除草活性が劣っている。

本発明者らは、本発明化合物と、これらの化合

$$\begin{array}{c|c}
 & C \\
 & C \\$$

[式中, X, Yおよび Z は前配と同じ意味を表す。]

で表されるピラゾール誘導体である。

従来、除草活性を有するピラゾール誘導体としては、いくつかの化合物が知られており、例えば特公昭54-36648号かよび特開昭54-41872号公報には4-ペンソイル誘導体が除草剤として有用であることが配載されている。

とれらのピラゾール誘導体として実用化され、 市販されているものは前配の化合物 A で示され るピラゾレート(一般名)のみである。

上配の特開昭 5 4 - 4 1 8 7 2 号公報に記載されているピラソール誘導体は、上配式 (I) で表

- 12 -

物 A および化合物 B と比較試験を行なったととろ、本発明化合物がはるかに優れた除草活性を有していることを確認した。

従来より数多くのピラゾール誘導体が合成され 除草活性試験が行なわれていたにもかかわらず ピラゾール環の3位が水素原子である化合物は 前配の化合物 B のみであった。

その理由は、3 - 位にアルキル等の情様は、3 - 位にアルキルの情様は、3 - 位でアルキルの情様は、3 - 位でアルキルのでは、3 - 位でアルキルのでは、3 - 位でである。 である。 である。 である。 では、4 では、5 - で

ととを見出した。

又,前配一般式(I) で表される本発明化合物は、 トウモロコシ畑、ダイズ畑などで難防除華剤と して、極めて防除が困難なカヤツリグサ科多年生 雑草であるハマスゲに対しても、著しく高い除草 作用を高利し、かつトウモロコシ、ダイズに対す る楽剤も認められず、畑作用除草剤としても極めて有用である。

次に,本発明化合物は,下配の反応式に従って容易に合成できる。

- 15 -

ジン)の存在下、反応化不活性な溶媒中で積々 のベンゾイルハライドと反応でせてエスで移棋中で利し、 とれを転位させて化合物()を高収としる とができる。エステル化反応の溶媒としてと 例えばジオヤサン、アセトニトリル、ベンと トルエン、クロロホルム等を単一で用いるト ルエン、かっクロホルム等の二相系も利用する とができる。

転位反応は無溶媒もしくは反応に不活性な溶媒 (頷ましくはジオキサン, アセトニトリル等) 中で塩化アルミニウム, 塩化ズズ, 塩化亜鉛等 のルイス酸もしくは水酸化カルシウム, 炭酸カ リウム, 炭酸ナトリウム等の塩素の存在で容易 に進行させることができる。

反応式(3)は、化合物(1)を適当なハライド類を縮合させて本発明化合物(1)を得る反応を示す。 との反応は反応に不活性な溶媒(例えばジェチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン 等のエーテル類、ペンゼン、トルエン、キシレ

(3)
$$\begin{array}{c|c} C & X & Y \\ \hline C & & C \\ \hline C & C \\ C & C \\ \hline C & C \\ C & C \\ \hline C & C \\ C &$$

〔式中・Q はハロゲン原子または水酸基を、Hall はハロゲン原子を殺し、 X 、 Y および Z は 的 配と同じ意味を表す。 〕

反応式(I) はエトキシメチレンマロン酸ジェチルとメチルヒドラジンを原料として、4-カルボエトキシ-5-ヒドロキシ-1-メチルピラゾールを合成し、次いで細水分解・脱炭酸反応を行って5-ヒドロキシ-1-メチルピラゾール(1)を得る反応を示す。

さらに化合物四は反応式(2)に従って化合物(1)を原料として容易に合成することができる。

一例を示せば、化合物(f)を脱ハロゲン化水紫剤 (望ましくは水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、トリエチルアミン、ピリ

- 16 -

また、(3)で示される反応の代りに(4)、(5)によって示される反応によっても本発明化合物を容易に合成することができる。

(6)
$$\begin{array}{c} 0 & X & Y \\ \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ CH_{\bullet} & & \downarrow \\ CH_{\bullet} & & \downarrow \\ CH_{\bullet} & & & \downarrow \\ CH_{\bullet} & & & \\ CH_{\bullet} & & & \\ \end{array}$$

「式中、HaL は塩米原子または臭米原子を表し、 X、Y、Z は前配と同じ意味を表す。) 例えば、化合物()を反応式(4)に示すように適当 なハロゲン化剤(好ましくは、オキン塩化リン、 オキシ臭化リン、五塩化リン、五臭化リン、ト リフェニルホスフィンシクロライド、トリフェ ニルホスフィンジブロマイド)を単一又は、反 応に関与しない適当な溶鉄を用いて5-ハロゲ

- 19 -

例によって示す。

- 20 -

以上,反応式(1)~(6)によって示される反応によ

って,本発明化合物 (1)を得る反応を次の 実施

'H-NMR(CDCL, 8, ppm): 250(3H, 日), 366(3H,日)

実施例3 4 - (24 - ジクロルベンゾイル)- 1 - メチル - 5 - アリルピラゾールの合成 (化合物番号7)

Ή-NMR(δ, ppm, CDCL): 3.65(3H, B), 4.99
(2H, d, J=6Hz), 5.15~6.32(
3H, m), 7.26~7.42(4H)

実施例44 - (24 - ジクロルベンゾイル)- 1 - メチル - 5 - シアノメチルピラゾ- ルの合成 (化合物番号 15)

- 23 -

含む 1. 4 - ジオキサン 3 0 配中に加えた後。 4 - (2.4 - ジクロルベンゾイル) - 1 - メチル - 5 - クロルピラゾール(特顕昭 5 7 - 2 1 3 3 7 7。実施例 4 に準じて合成)を加え。 3 時間加熱環流した。

反応混合物から溶媒を減圧にて留去した後、水 50 Wを加え、酢酸エチルにて抽出した。有機 膳を分取後、常法に従って後処理を行ない、溶 供を減圧にて留去後、実施例4と同様のシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーを行なって目的 物を抽状物として1.40 9 得た。

(収率92%)

'H-NMR(8, ppm, CDC2,): 566(3H, s), 689

(4H, double d), 730(3H), 774(1H,s)

<u> 実施例6</u> 4 - (24 - ジクロル - 3 - メチル ベンゾイル) - 1 - メチル - 5 - フェナ シルオキシピラゾールの合成

(化合物番号 32)

4 - (2 4 - ジクロル - 3 - メチルベンゾイル) - 1 - メチル - 5 - ヒドロ中シピラゾール 4 - (2.4 - ジクロルベングイル) - 1 - メチルー5 - ヒドロキシピラグール2.7 1 g (Q01 モル) ・トリエチルアミン1.0 1 g (Q01 モル)をベンゼン5 0 配中に裕解し、クロルでルトニトリルQ7 6 g (Q01 モル)を加たるでは合物を放作でない。 反応混合物を放作でないた。 反応混合物を放作で変した。 はられた褐色山状物をシリカゲルカラムクロマトクラフィー(静出被:ペンゼン:酢酸エテルニ8:1)にて精製すると、目的物が2.7 g 得られた。 (収率 8 7 %)

般点:84.0~84.0℃

'H-MMR(δ, ppm,CDOL,): 5.75(5H, в), 5.45 (2H, в), 755~746(4H)

<u>実施例 5</u> 4 - (2 4 - ジクロルペンゾイル)
- 1 - メチル - 5 - (4 - クロルフェノ
キシ)ピラゾールの合成

(化合物番号29)

4 - クロルフェノール 1.29 g (0.0 1 モル) を。水酸化ナトリウム 0.4 g (0.0 1 モル) を

- 24 -

1.439(Q005モル)を、トリエチルアミン Q509(Q005モル)を含む無水ベンゼン 50㎡に搭解した後、フェナシルブロマイド 1.009(Q005モル)を加え、加熱遺跡下で 3時間反応させた。以下実施例 4 と同様の後処理を行なって目的物を無色結晶として 1.819役た。(収率 90%)

融点:1320~1550℃

'H-NMR(8, ppm, CDCL): 2.41(5H,s), 3.79
(3H,s), 407(2H,s), 495~7.75
(8H)

<u>実施例7 4~(4-クロル-2-二トロペン</u> ソイル)-1-メチル-5-フェナシル オキシピラゾールの合成

(化合物番号 35)

実施例 6 において出発物質の 4 - (2.4 - ジクロル - 3 - メチルペンソイル) - 1 - メチルー 5 - ヒドロキシピラゾールを 4 - (4 - クロル - 2 - ニトロペンソイル) - 1 - メチル - 5 - ヒドロキシピラゾール 1.4 0 9 (0.0 0 5 モル)

に変えることを除いては、全く同様の扱作と処理を行なって、目的物を談費色結晶として1.65 9 得た。 (収率 B 2 %)

酸点:141.0~1430℃

'H-NMR(δ, ppm, CDCL_s): 3.86(3H, s), 6.06

(2H,s), 7.10~&11(9H)

(化合物备号39)

融点:1380~1420℃

H-NMR(δ, ppm, CDCL,): 381 (3H,8), 608

- 27 -

•	l	1	יוע עו	'H NMR(8, ppm, CDCL)		
x	Y	z	性状·融点	N-OH,	その他の特徴的なピーク	
02	H	- CH, -⟨H⟩	油状物	3.66	2 4.25(4H,d,J=6Hz	
02	H	-CH, CL	油状物	3.77	1.24~2.44 (3H) 4.66 (2H, m)	
CŁ	H	-α н, сн= сң,	油状物	365	499(2H,d,J=6Hz) 5.15~6.32(3H,m)	
C٤	Ħ	- CHOOL = CH	油状物	374	5.20(2H, s) 5.49(2H, m)	
CL	H	₽	油状物	3.29	0.9~2.4	
αŁ	Ħ	-он, сн≕он⊘	油状物	366	5.14 (2H, d, J= 6胜)	
CL	н	-сң сн =сная, в т	油状物	367	5.90 (2日 _四) 5.05 (2日, m)	
OL	Я	- CH, Ω=OH	仙状物	3.71	259(1H,t,J=25Hz 519(2H,d,J=25Hz	
CL	Ħ	~ CH, CH	imp 10 84.0∼86.0	3.75	5.43 (2日,a)	
	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	CL H CL H CL H CL H CL H	X Y Z GL H -CH, -(H) GL H -CH, CH=CH, GL H -CH, CH=CH, GL H -CH, CH=CH(H), Br GL H -CH, CH=CH(H), Br GL H -CH, CH=CH(H), Br	X Y Z 性状·脑点 G2 H -CH, -H 油状物 G2 H -CH, CH=CH, 油状物 G2 H -CH, CH=CH, 油状物 G2 H -CH, CH=CH, 油状物 G2 H -CH, CH=CHOH, Br 油状物 G4 H -CH, CH=CHOH, Br 油状物 G4 H -CH, CH=CHOH, Br 油状物 G4 H -CH, CH=CHOH, Br 油状物	X Y Z 性状·融点 N-OH, N-OH, N-OH, N-OH, N-OH, M 数 3.66 CL H -CH, CH = CH, M 数 3.77 CL H -CH, CH = CH, M 数 3.74 CL H -CH, CH = CH, M 数 3.74 CL H -CH, CH = CH, M 数 3.29 CL H -CH, CH = CH CH, BT	

. (2H, s), 7.01~7.93(8H)

次に突旋例1ないし突旋例8と同様な方法によって第1数に示す化合物を合成した。

突施例3ないし突施例8で得た本発明化合物も含めて第1級に示す。

式:

で裂される化合物

第 1 聚

化合物	1 ^ 1	Y	7	14 Ab 144 B	'HMMR (8, ppm, CDOL,)		
谷 号		1	Z	性状·闷点	N <u>−СН</u> ^	その他の特徴的 なピーク	
1	02	Я	-CH,	油状物	364	4.20(3H, s)	
2	ae	В	- O, H ,	油状物	3.67	159(5H, t, J=7Hz) 4.55(2H,q,J=7Hz)	
5	ce	H	-оң, он, сп, он,	油谷物	3.64	4.45(2出,t,J=6Hz)	
4	ce	H	-сн,<	油状物	\$70	4.51(2H,d, J=7Hz)	

- 28 -

化合物					H MM B	(8, ppm, CDGL,)
番 号	Х	Y	Z	性状心点	N -OH	その他の特徴的 なピーク
14	æ	н	-0H, COOC, 13.	油状物	5.78	1.25(5H, t,J= 7Hz) 4.18(2H, q,J= 7Hz) 525(2H, 8)
15	0.2	B	- CH 000CH*	油状物	3.71	1.73(3H ,d,J=7Hz) 3.80(3H, 8) 5.75(2H, q,J=7Hz)
16	Œ	H	-ch,ch-chcoc, h,	油状物	862	1.28(5H, t, J=7Hz) 4.19(2H, q, J=7Hz) 5.25(2H, d, d, f=5 Hz)
17	ce	H	- CHCON - CH"	^{mp} 179~181	3.5 2 3.8 4	4.70(1H, s)
18	αŁ	Ħ	~сң сң он	油状物	5.70	3.90 (2H, t, J=4.5Hz) 4.55(2H, t, J=4.5Hz)
19	OŁ	H	-сн, сн, ососн	他收物	3.67	204(3H, &) 4.50~480(4H, m)
20	CL	ਮ	-CH,CH, OCO-	油状物	3.63	4.57~498(4H, m)
21	Œ	B	-он, сн, о –	油状物	361	4.12~4.90 (4H, m)
22	ce	н	-CH*CE*ORO*CH*	油状物	3.71	3.0 2(5H, s) 4.4 6~4.8 9(4H, m)

特開昭60-16974(9)

化合物		Ī			אמ אי	(8, ppm. CDCLe)
番号	X	Y	z	性状 融点	N- <u>СН.</u>	その他の特徴的 なピーク
23	ne	R	-он, со-	mp 75 91.5~925	3.84	6.08(2H,s)
24	ae	н	- CH, CO - CZ-CZ	_{мр} С 129~430.5	3.84	6.06(2H,s)
25	30	н	-CH, CO-()-CH,	mр С 102~105	3.B4	255(3H,s)
26	Œ	н	-04,00-(C)-CK	加状物	5.81	5,95(2H,s)
27	al	н	-cH*GOC(GH*)*	油状物	5.79	1.15(9H,s) 5.71(2H,s)
28	Œ	H	~\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	mp ℃ 176~181	3.84	&02(1H)
29	ce	R	€ }-0.2	油状物	3.66	689(4H,double d) 7.74(1H, s)
50	Œ	Н	-CHCO-CH-CH,	油状物	3.84	1.70 (3H, d, J=7Hz) 2.3 6 (3H, s) 4.95 (H, q, J=7Hz)
3 1	CL	н	- сн. сн.	油状物	3.80	2.44(5H, s) 5.95(2H, s)

- 51 -

次に、前配の突施例に母じて、以下の化合物も 容易に合成できる。これらを第2段に示す。 本発明化合物はこれらのみに限定されるもので はない。

で炙される化合物

第 2 褒

化合物 番号	X	Y	Z	化台物 番号	X	Y	z
41	CL	Ħ	-CH,00-	44	ce	Ħ	-0H,CO-CH,
42	O.E	н	-cн, co-	45	a	Ħ	- CH, CO-CH.
43	σe	B	он, - он, со- С сн,	46	લ	н	сн°со- Сн°со- Сн°

1						·
化合物					MM H'	R(đ,ppm,CDC4)
番号	X	Y	Z	性状・微点	N -CH.	その他の特徴的 なピーク
32	al.	OH,	- CH, CO -	mp ℃ 132~135	3.79	2.41(3H,s) 6.07.(2EL, s)
5.5	ae	CH ₀	- CH, CO - CH,	mp C	3.83	2.54(3H,8) 2.42(5H,8) 607(2H,8)
34	CL	CH.	-снсо-(С)-сн,	油状物	3.85	1.71 (3H,c, J= 7Hg) 23 6(3H,s) 2.43(3H,s) 6.94(1H,q,J=7Hg)
35	NO,	H	- aH⁵00 -€	mp C 141~145	386	6.06(2H,s)
36	йO²	Ħ	- CH, CO-()-CH,	油状物	5.84	602(2日,8) 234(3H,8)
37	œ	H	-CH 00 -	mp C 136~140	3.80	<u></u>
58	CL	H	- оно ∞ о, н,	油状物	3.77	674(1H,a) 4.16(2H,q,J=7Hz) 1.17(3H,t,J=7Hz)
39	ae	OL.	-сн _в со -	mp C 138.0~142.0	381	608(2H,s)
40	0£	Br	-CH, CO-	他状物	3.85	607(2H,a)

- 32 -

							
化合物 番号	x	Y	8	化合物 發号	X	Y	Z
47	CZ	Ħ	-0H, CO{C₀H₀	56	ae	Ħ	- оноо -С-се сн.
48	œ	B	-aHVO-⟨∑-u(aH')°	57	લ	H	-01,00 - CL
49	oe.	B	-CH* 00-	58	ce	H	C€ - OH CO - () OH, O€
50	લ	H	-0H,00-	59	CL:	Ħ	OH. -OHOO -
51	œ	B	-сн, со- () - вг	6 0	ce	Ħ	-сноо -С-сн.
5 2	ae	ម	-CH * CO -	61	œ	Ħ	-CH∞O-⟨OH,
5 3	ae	В	-GH *GO -{{\bigcirc}}-2.00 -{\bigcirc}	62	æ	н	-OH 00 -
54	02	Ħ	сн• -сноо ∕⊘	65	œ	B	- сноо- ∕ - сноо- ∕ о∠
55	ce	H	-снсо- Сн₃	64	œ	H	-9 HOO - С - Се С. Н.

化合物	х	Y	z	化合物 猎号	х	¥	z
65	02	ម	- CHCO-	74	ae	н	ои - сноос (сн.).
66	30	н	OH=CH CH	7 5	CŁ	н	₩
67	GŁ	н	-сн-сн	76	CŁ	H	-Ø
68	લ	B	– снсоос'н" ; сн	77	CL	Я	- ()- Br
69	ď	H	- chcoog.h.	78	o.e	Ħ	- cH²∞~∑ C²H²
70	CL.	н	- он о о - <u>(С)</u>	79	œ	H	-us³∞o-⟨)-cei(cei°)²
71	CL.	н	- он _в сн - онсн, с <i>с</i>	80	CL	H	- CH, CBr = CHa
72	CL	B	-OHOH= CH, OH,C∠	81	S	н	- Ch. CC/= ChC/
75	CL	н	- CH, CH, CH= CH,	82	CL	H	- GH*000 C(GH*)*

_							
化合物 番号	х	Y	z	化合物 番号	X	Y	z
8 3	06	Ħ	- Collige - -CoHi3-n	92	૦૮	CH,	-сн,сооп(сн,),
84	OL.	Ħ	- он , сн—сноло он,	93	Œ	CH,	– a H³ cH≔cHacochf
85	C.Ł	CH.	- CH ₂ -(H)	94	Œ	CB,	-aH, co-⟨⟨⟩-a∠ ⟨
86	œ	CH.	- CaΒα	95	0£	CH.	- QH*VO-€
87	œ	CH,	- CH, CH=C H,	96	ae	Œ	о́ с -сн,со-∕∕∕∕
.8 8.	CL	СН	-OH,CCC=OH,	97	ae.	OH,	-сн, co- <u>(С)</u>
8 9	ઇ	oң	Ф	98	GL.	OH ₂	- ан, соо(ан _°),
90	œ	СН	– сн _* с и	99	90	CH,	- ся, ∞-
91	OL	CH•	-CH.CECH	100	ae	CH _o	-CHCO-

- 35 -

				,			
化合物 番号	x	Y	z	化合物 番号	X	¥	z
101	૦૮	CH ₀	-a, coal(al')	110	œ	СН	Ċ
102	Œ	CFI _D	-CH.	111	લ	CH,	-O-ae
103	Œ	Œ,	-OH,OBr≕CH,	112	o.e	CH _a	С*Н° - СНСО-{
104	ae	CH,	- CH,	113	NO,	B	-C, H,
105	œ	CH,		114	МО	Ħ	-CH _s
106	æ	СН•	-CH. OL	115	RO.	H	- CH2-(H)
107	CL	CFL,	-OH, CH=CHOH, Br	116	ΝΟ	Ħ	-CH _s CH=CH _s
108	Oε	он,	-choon CH.	117	NO,	Ħ	-сн,осс=сн,
109	CL	Œ:	се -он, со -😂-ог	118	NO'	Ħ	-CH,CBr=CH,

			<u> </u>				
化合物 番号	x	X	Z	化合物 褂号	x	¥.	$oldsymbol{z}$
119	NO,	н	-сн <u>.</u> -С	128	ЯΟ	Ħ	- as °00 -€
120	NO ₂	н	-0H, C= CH	129	NO3	В	- OH, CO -
121	МО²	Ħ	-сн, ой	150	NOs	B	- cн oo-
122	NO	Ħ	-0H, CH∞CH COOC, H,	151	ЯO	H	- CH, COCH(CH,),
123	NO ₂	н	- CH*COOG(CH*)*	152	NO.	н	-OH,
124	NO	Ħ	- ch* gog(QH*)*	133	NO _D	Ħ	-CH, CH, CH, CH,
125	NO.	Ħ	- CH, CO-()-OL	134	NO	н	- OFF, OF
126	NO	н	-0H₃ 00 -€\$**	135	но₃	Ħ	-сн, оп—снон, вг
127	NO,	н	- cH,∞-€	136	NO ₂	Ħ	-OHCON OH.

化合物		1					
番号	X	Y	z	化合物 番号	x	¥	Z
157	NO,	H	- CH.CO - CL	146	CL	CL	- OH, CH = CH,
138	NO,	Н	Ö	147	ce	ae	- ch, c n
139	NO,	н	- ⊘ -α	148	Œ	Œ	- сн со-(С) он,
140	NO,	н	-оноо-Д-сн, l сн,	149	œ	ce	-ch*coc(ch*)*
141	NO,	н	-сноо-«Д -сноо-«Д	150	ae	Œ	
142	02	Ħ	-он, сосн.	151	ď	ce	≥ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~
143	G&	Ħ	-снсо сп. -снсо сп.	152	æ	ce	-CH, CO-(CH,
144	CL	CŁ	- 0, H,	153	ae	C.E	-снсоо о,н. он.
145	CL	œ	- CH • ─(H)	154	CL.	Br	CH.

化合物 掛号	x	Y	z	化合物 番号	x	Y	. z
155	CL	Br	- CH • —	164	œ	Br	- CH, ON
156	C.E	Br	- CH,C⊨ CH	165	œ	٩Ł	- 0H,0¤0 H
157	CL	Br	-сң co-	166	al	ae	- OH, CO -
158	ae	Br	- CH, CO - CH,	167	ae	œ	-ансо- ⟨ }-ан,
159	ce	Br	- CH• CH = CH O O O • H •	168	æ	ય	- ch, c = ch, cl
160	લ	Br	- CH, CL	169	ae	સ	- CH" GO-
161	œ	Br	-⊘- ae	170	œ	ce	- он , со -{()-сл
162	œ	Br	-ся, со-«Д-с»	171	ae	æ	-сн, с ооов (сн _е) _с
163	CL	Br	- CH, COOC(CH,),	172	ce	ce	-CH*QH-CHCOOG*H°

- 3 9 -

				L			
化合物 番号	х	Y	z	化合物 番号	x	¥	z
173	CL	æ	- OH • —	180	CL.	લ	-сн,- ()
174	æ	œ	-с н, со- <u></u> се	181	લ	œ	♣-0(
175	ae	æ	- GH, GLCL	182	લ્ય	æ	-он, оо —
176	Œ	CŁ	- CH* CO- CH*	183	ce	ce	-сн.со- <u>(</u>
177	લ્ય	Œ	- он оо- (184	œ	œ	Ct. -ch c o-⟨∑) oh. ot
178	ae	OL.	-0H, 0H, CH, OH,	185	CŁ	ce	- сн _в со-
179	લ	OL	-он,сн=снсн,вг				

- 40 -

次に具体的に本発明化合物を用いる場合の設 剤の配合例を示す。部は凸凸部を示す。但し本 発明の配合例は、これらのみに限定されるもの ではない。

配合例1 粒 剤

本発明化合物 A6 5 2 ------ 5 部 ベントナイト ----- 5 5 部 タ ル ク ------ 4 0 部

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて撹拌混合捏和し、押出式造粒根で違粒し、 乾燥して粒剤にする。

配合例2 水和剤

本発明化合物 M 5 9 …… 5 0 部 ジークライト A …… 4 6 部 (カオリン系クレー: ジークライト工業((株) 高品名) ソルポール 5 0 3 9 …… 2 部 (非イオン性界面活性剤とアニオン性界面活性剤との混合物: 東邦化学((株) 商品名) カーブレックス(固結防止剤) …… 2 部

(ホワイトカーポン:塩野義製薬㈱商品名)

以上を均一に混合物砕して水和剤とする。使用に際しては上配水和剤を水で50~1000 倍に希釈して、有効成分量が1~クタール (hu) 当り0025~10kgの割合になるように散布 する。なお、本発明化合物は、畑地、水田、果

- 43 -

判定基準

5 … 殺草準 9 0 %以上(ほとんど完全枯死)

4 ... 7 7 0 ~ 9 0 %

3 ... 4 0 ~ 7 0 %

2 ... 2 0 ~ 4 0 %

1 ... / 5~20%

0… 「 5 %以下(ほとんど効力なし) 但し、上記の殺革率は、薬剤処理区の地上部生 草重および無処理区の地上部生草重を利定して 下記の式により求めたものである。

教革率 80 = (1 - <u>処理区の地上部生草重</u>)×100

樹園などの最園芸以外に運動場、空地、線路端など非農耕地における各種雑草の防除にも適用 することができ、その施用楽量は適用場面、施用時期、施用方法、対象草種、栽培作物等により差異はあるが、一般には1ヘクタール(bu)当り0025~10kg程度の割合が適当である。

次に本発明化合物の除草剤としての有用性を 以下の試験例において具体的に説明する。

武験例1 土壌処理による除草効果試験

縦15m,模22m, 深さ6mのブラスチック製箱に殺菌した供積土壌を入れ、イェローハマスゲ塊莖及びロウモロコシ、ダイズの種子を植えつけた。

約 L 5 cm 模土した後有効成分量が所定の割合と なるように土壌表面へ均一に散布した。

散布の祭の楽液は、前配配合例の水和剤を水で 希釈して小型スプレーで全面に散布した。楽核 散布4週間後にイエローハマスゲに対する除草 効果を下配の判定基準に従い調査した。

結果は第3岁に示す。

- 44 -

第 3 装

	斜	ა ჯო		
化合物番号	有効成分 の処理量 (kg/hn)	イエロー ハマスゲ	トウモロコシ	メイデ
1	2. 5	5	0	0
	1.25	5	O	0
7	2. 5	5	0	0
	1.25	5	0	0
8	2.5	5	O	0
	1. 2 5	5	G	0
9	2.5	5	0	0
	1.25	5	٥	٥
1 2	2.5	5	O	0
	1.25	5	0	a
1 3	2. 5	5	0	0
	1.25	5	0	0
1 4	2.5	5	8	0
	1.25	5	0	o
1 6	2.5	5	0	0
	1.25	5	a	0
18	2.5	5	0	0
	1.25	5	0	0
1 9	2.5	5	0	0
	1. 2 5	5	0	0

化合物番号	有効成分 の処理員 (ぬ/h a)	イエロー ハマスゲ	トウモロコシ	ダイズ
2 0	2. 5	5	0	0
	1. 2 5	5	0	0
2 2	2.5	5	0	0
2.2	1. 2 5	5	0	0
2 7	2. 5	5	. 0	0
	1.25	5	Ð	0
*	2.5	5	5 0	40
比较化合物 E	1.25	4	4 &	3 \$

(市販品で一放名はメトフルラゾン)

- 47 -

又、同時にイネの生育状況を下配判定基準に従って調査し祭響の程度を判定し、第4表に示す。 判定基準

5 … 作物はほとんど完全枯死

4 … ・ に対する楽客が顕著

3 … " 災害が認められる

1 … " 薬容はほとんど飽められない

これらのイネの試験区の結果は無処理区と比べて草文及び単欲ともほとんど同じ生育状況であった。

前年度に多年生雄草多発水田から採取したミズガヤツリ塊莖を上記の猫水下祭件のワクネルボットの土 徳中に松えつけ 見にホタルイ 粒子で散播した。2日後、あらかじめ育苗箱中で生育させた25 類別の稲(品面:日本前)を、上配した。次に所定の奨量になるように強剤 希釈彼を水面へメスピベットで満下処理した。

段草卒 80 = (1 - <u>処理区の地上部生体氏</u>) × 100

- 48 -

第 6 段

化合物番号	有効成分 の処理() (kg/ha)	ホタルイ	ミズガヤツリ	移 桕水稲
	0.5	100	100	0
1	0.25	100	100	0
_	0.125	100	100	0
	Ω5	100	100	0
2	0.25	100	100	O
	0125	100	100	O
	Q.5	100	100	0
4	0.2 5	100	100	O
]			;	
	0.5	100	100	0
5	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
	Q.5	100	100	0
7	0.25	100	100	0
	0125	100	100	0
	۵5	100	100	0
8	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
	0.5	100	100	0
9	0.25	100	100	0
	Q125	100	100	0

特周昭60-16974(14)

化合物替号	有効成分 の処理量 (kg/ha)	ホタルイ	ミズガヤツリ	移植水稲
	0.5	100	1 0 0	0
1 1	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
	0.5	100	100 .	0
1 2	0.25	100	100	. 0
	0.125	100	100	0
	0.5	100	100	0
1 3	0.25	100	100	. 0
	Q125	100	100	0
	0.5	100	100	0
1 4	0.25	100	100	. 0
	0.125	100	100	O
	0.5	100	100	0
1 5	0.25	100	100	0
	0.5	100	100	0
1 6	0.25	100	100	0
	0125	100	100	0
	0.5	1:00	100	0
1 7	0.25	100	100	. 0
	0.125	100	100	O
	0.5	100	100	0
1 8	025	100	100	0
	0125	100	100	G

			***************************************	**************************************
化合物符号	有効成分 の処理① (bi/ha)	ホタルイ	ミズガヤツリ	移位水稻
	0.5	100	100	0
19	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
· j	0.5	100	100	0
20	0.25	100	100	0
	0125	100	100	0
	0.5	100	100	0
2 2	0.25	100	100	0
	Q125	100	100	0
	0.5	100	100	0
2 3	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
	0.5	100	100	0
2 4	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
	Q 5	100	100	0
2 5	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
	0.5	100	100	0
2 6	0.25	100	100	0
	0.5	100	100	0
2 7	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0

- 51 -

-	52	-
-	52	_

化合物番号	有効成分 の処型① (㎏/bs)	ホタルイ	ミズガヤツリ	珍粒水稻
j	0.5	100	100	0
28	0.25	100	100	0
·	0125	100	100	0
	0.5	100	100	0
29	0.25	100	100	0
	0125	100	100	0
j	0.5	100	100	0
50	0.25	100	100	0
	0.125	100	100	0
	Q 5	100	100	0
3 1	0.25	100	100	0
	Q125	100	100	0
	0.5	100	100	0
5 2	0.25	100	100	0
	0125	100	100	0
	Q 5	100	100	0
3.5	0.25	100	100	0
	Q125	100	100	0
	0.5	100	100	0
5 4	Q25	100	100	0
	Q125	100	100	0
	Q 5	100	100	0
3 5	0.25	100	100	0
	0125	100	100	0

化合物番号	有効成分 の処理 <u>性</u> (い/hョ)	ホタルイ	ミズガヤツリ	移む水和
	0.5	100	100	0
3 6	n25	100	100	. 0
	0.125	100	100	0
	Q 5	100	100	0
3 7	0.25	100	100	O
~	0.5	100	100	0
3 9	0.2 5	100	100	0
	. 0.125	100	100	٥
	0.5	100	100	0
4 0	0.25	100	100	0
	0125	100	100	0
· 化合物 A	Ω.5	6 5	5 8	C
	0.25	2 8	25	O
(対照)	0125	1 1	10	0
化合物 B	0.5	4 8	5 8	0
	0.25	2 5	1 2	0
(対照)	0.125	68	o	٥
(KA84-0	0.5	5 6	5 5	0
化合物の	0.25	2 5	2 5	0
(対照)	Q125	3	10	0
ALARY D	0.5	7 0	8 0	2
化合物D	0.25	5 5	5 5	1
(翔	0.125	1 5	28	1

化合物 A の構造式:

(特公昭54-36648号公報記載の化合物)

化合物 B の構造式:

(特公昭54-56648号公報記載の化合物)

化合物 C の構造式:

(実施例に単じて合成した比較化合物)

化合物 D の構造式:

(契施例に単じて合成した比較化合物)

- 55 -

第1頁の続き ②発 明 者 松永政司

東京都千代田区神田錦町 3 丁目 7番地1日産化学工業株式会社 内

